PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-335128

(43)Date of publication of application: 18.12.1998

(51)Int.Cl.

H01F 1/22 B22F 1/00 B22F 3/00 H01F 41/02

// B22F 3/24 B22F 3/26

(21)Application number: 10-092848

(71)Applicant: TDK CORP

(22)Date of filing:

20.03.1998

(72)Inventor: ENDOU SHINJI

TSUKADA GAKUO
KANASUGI MASAAKI
OKADA KAZUHIRO

MORO EIJI

YAMAGUCHI NORISHIGE

(30)Priority

Priority number: 09 96731

Priority date : 31.03.1997

Priority country: JP

(54) FERROMAGNETIC POWDER FOR DUST CORE, DUST CORE AND ITS MANUFACTURE (57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To enhance mechanical strength with high magnetic flux density, low coercive force and low loss by a method wherein a specific capacitance of titanium oxide sol and/or zirconium oxide sol is added to ferromagnetic metal powder.

SOLUTION: Titanium oxide sol and/or zirconium oxide sol of 0.1 to 10 vol.% in terms of TiO2 and ZrO2 is added to ferromagnetic metal powder in this ferromagnetic powder for a dust core. The size of the titanium oxide particle and the zirconium oxide particle contained in the sol is desirably 0.01 to 0.1 μ m in average particle diameter. Heat resisting resin may be added to the sol. The desirable adding quantity of the heat resisting resin to the ferromagnetic metal powder is 0.1 to 10 vol.%. As a result, the dust core having high magnetic flux density, low coercive force, low loss and high mechanical strength can be obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]



(19)日本国特許庁 (JP)

(12)公開特許公報 (A)

264/- 9-25 (11)特許出願公開番号

特開平10-335128

(43)公開日 平成10年(1998)12月18日

(51) Int. Cl. 6 HO1F 1/22	識別記号	「内整理番号	F I H01F	1/22				技術表示箇所
B22F 1/00			B22F	1/00			v	
3/00	42+4			3/00			В	
H01F 41/02	(AAA)		H01F	41/02			D	
// B22F 3/24			B22F	3/24			A	
		審査請求	未請求	請求	項の数7	FD	(全7頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顯平10-92848		(71)出	顧人	00000306	37		
					ティーデ	ィーケー	イ株式会社	
(22)出願日	平成10年(1998) 3月20	日			東京都中	央区日	本橋1丁目1	3番1号
			(72)発	明者	遠藤 真	視		
(31)優先権主張番号	特願平9-96731				東京都中	央区日	本橋一丁目1	3番1号 ティ
(32) 優先日	平 9 (1997) 3 月 31日				ーディー	ケイ株式	式会社内	
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)発	明者	塚田 岳	夫		
					東京都中	央区日	本橋一丁目13	3番1号 ティ
					ーディー			
			(72)発	明者	金杉 将	明		
					東京都中	央区日	本橋一丁目13	3番1号 ティ
•					ーディー			
		•	(74)代	理人	弁理士			
								最終頁に続く

(54) 【発明の名称】圧粉コア用強磁性粉末、圧粉コアおよびその製造方法

(57)【要約】

【課題】 高磁束密度、低保磁力、低損失であって、機械的強度の高い圧粉コア、そのための強磁性粉末、およびその製造方法を実現する。

【解決手段】 強磁性金属粉末に対し、酸化チタンソルおよび/または酸化ジルコニウムソルが、0.1~10 vol%添加されている圧粉コア用強磁性粉末を用い、圧粉コアを得る。

1

【特許請求の範囲】

強磁性金属粉末に対し、酸化チタンゾル および/または酸化ジルコニウムゾルが、0.1~10 * vol%添加されている圧粉コア用強磁性粉末。

【請求項2】 酸化チタンおよび/または酸化ジルコニ ウムゾルの平均粒径が 0.01~0.1μm である請求 項1の圧粉コア用強磁性粉末。

【請求項3】 さらに耐熱性樹脂を強磁性金属粉末に対 し0. 1~10 vol%添加した請求項1または2の圧粉 コア用強磁性粉末。

【請求項4】 前記強磁性金属粉末が鉄である請求項1 ~3のいずれかの圧粉コア用強磁性粉末。

【請求項5】 請求項1~4のいずれかの圧粉コア用強 磁性粉末を加圧成型した圧粉コア。

加熱処理後樹脂が含浸されている請求項 【請求項6】 5の圧粉コア。

【請求項7】 加圧成型した後、400~700℃で加 熱処理して請求項5または6のコアを得る圧粉コアの製 造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、トランスやインダ クタ等の磁心、モーター用コア、その他の電磁部品に用 いる圧粉コアと、この圧粉コア用の強磁性粉末と、この 圧粉コアの製造方法とに関する。

[0002]

【従来の技術】従来、電子機器用インダクタンス素子の コアとして、珪素鋼板の抜板を積層した積層珪素鋼板コ アが多用されている。しかし、積層型のコアでは、生産 動機器用のコアは形状が複雑であるため、打ち抜きによ る材料歩留まりが著しく低くなってしまい、また、3次 元形状のものを作製するためには加工工数が多くなって しまう。

【0003】これに対し、軟磁性金属粉末を水ガラス等 のバインダを用いて結着したいわゆる圧粉コアが知られ ており、上記軟磁性金属粉末としては鉄粉、パーマロイ 粉、センダスト粉等が用いられている。圧粉コアは、複 雑な形状であっても一体的に成形加工でき、また、材料 代替品としての用途が期待されている。

【0004】しかし、上記したパーマロイ粉やセンダス ト粉等の強磁性合金粉末は、保磁力は低いものの磁束密 度が低いので、駆動機器に従来用いられている積層珪素 鋼板コアの代替品として使用することはできない。

【0005】一方、鉄粉に関しては、電解鉄粉や水アト マイズ鉄粉等の各種製法によるものが市販されている が、いずれも保磁力が2 Oe 以上と珪素鋼板に対抗でき るほど低くなく、また 1 Oe 程度の保磁力が得られるガ

代替用途には適合しない。

【0006】前者の軟磁性合金粉末に関しては、合金で あるために本質的に粉体の硬度が高く、圧粉体にした場 合に圧縮率が低くなって珪素鋼板と同等の磁束密度が得 られないと考えられるのに対し、後者の鉄粉末に関して は、粒径150μm 程度の場合、磁性体ハンドブック (朝倉書店発行) 記載の純鉄板材の保磁力(約0.40 e) 近くまで低くできる可能性があり、低保磁力と高磁 束密度とを両立できると考えられる。

【0007】圧粉コアの特性改善については種々の提案 がなされている。

【0008】例えば、特開昭62-72102号公報に は、酸素量0.15~0.5重量%、平均粒径40~1 70μm、平均アスペクト比4~25の圧粉磁心用鉄粉 が記載されている。同公報では、鉄粒子の酸素被膜が粒 子間の絶縁を担い、渦電流損失を低減するが、約1MHz 程度以上の高周波帯域を対象とするため、酸素量を比較 的多くしている。同公報ではエポキシ樹脂をバインダと して用いて圧粉磁心を作製しているため、保磁力低減の 20 ための高温の焼鈍処理ができず、ヒステリシス損失が大 きくなってしまう。

【0009】また、特開昭61-824027号公報に は、実施例として平均粒径54μmの鉄粉と平均粒径 0. 3 μ μ の酸化チタン粉末、あるいは平均粒径 1 μ μ の酸化ジルコニウム粉末とを混合する点、および前記酸 化チタン粉末を添加して加圧成形して鉄心を得る点が記 載されている。また、特開昭63-260005号公報 には、-200メッシュの鉄粉に、粒径が1μm 以下の 酸化シリコンを添加して磁心を得る点が記載されてい の自動化をはかることが難しく、特に、モーター等の駆 30 る。しかし、これらの圧粉コアは、(1)コアロスが高 い。(2)絶縁に必要な絶縁材の量が多いため高い磁束 密度が得られない。(3)高温でアニールできないた め、成型時に生じた歪みが十分緩和できず、保磁力を低 下することが困難である等の問題があった。また、この 出願の発明者はこれらの出願をもとに、同様な圧粉コア を作製しているが、この場合も損失の点で不十分であ る。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、高磁 歩留まりは実質的に100%となるので、積層型コアの 40 束密度、低保磁力、低損失であって、機械的強度の高い 圧粉コアとそのための強磁性粉末、圧粉コアの製造方法 を実現することである。

[0011]

【課題を解決するための手段】このような目的は、

- (1)~(7)のいずれかの構成により達成される。
- 強磁性金属粉末に対し、酸化チタンゾルおよび (1)/または酸化ジルコニウムゾルが、 0. 1~10 vol% 添加されている圧粉コア用強磁性粉末。
- (2) 酸化チタンおよび/または酸化ジルコニウムゾ スアトマイズ鉄粉は極めて高価で、積層珪素鋼板コアの 50 ルの平均粒径が $0.01\sim0.1$ μ m である上記(1)

の圧粉コア用強磁性粉末。

- (3) さらに耐熱性樹脂を強磁性金属粉末に対し0. 1~10 vol%添加した上記(1)または(2)の圧粉 コア用強磁性粉末。
- (4) 前記強磁性金属粉末が鉄である上記(1)~
- (3) のいずれかの圧粉コア用強磁性粉末。
- (5) 上記(1)~(4)のいずれかの圧粉コア用強 磁性粉末を加圧成型した圧粉コア。
- (6) 加熱処理後樹脂が含浸されている上記(5)の 圧粉コア。
- (7) 加圧成型した後、400~700℃で加熱処理 して、上記(5)または(6)のコアを得る圧粉コアの 製造方法。

[0012]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。本発明の圧粉コア用強磁性粉末は、酸化チタンゾルおよび/または酸化ジルコニウムゾルを、それぞれTi〇、、Zr〇、に換算して、強磁性金属粉末に対し0.1~10 vol%添加したものである。

【0013】酸化チタンソル、酸化ジルコニウムソルの、20ように微少粒子で、しかもソルのように溶媒中に均一に分散された態様のものを強磁性金属粉末に添加することにより、少量で均一な絶縁被膜ができ、高い磁束密度を有しながら高い絶縁性を有することができる。

【0014】酸化チタンゾル、酸化ジルコニウムゾルは、負に帯電した無定形酸化チタン、酸化ジルコニウム粒子が水中または有機分散媒中に分散してコロイド状をなしているものであり、その粒子表面には-TiOH基、-ZrOH基が存在している。

[0015] ソル中に含まれる酸化チタン粒子、酸化ジ 30 好ましい。 ルコニウム粒子の大きさは、好ましくは平均粒子径が [0020] 0.01~0.1 μ m、より好ましくは0.01~0. 性樹脂を認る。 とり、ソルカらの粒子のソル中の含有量は15~40wt%程度であ が強磁性分 る。 に覆うよう

【0016】強磁性金属粉末に対する酸化チタンゾル、酸化ジルコニウムゾルの固形分換算の添加量、すなわち、酸化チタン、酸化ジルコニウム粒子の添加量は、0.1~10 vol%、好ましくは0.1~5.0 vol%、特に0.1~2.0 vol%である。酸化チタン、酸化ジルコニウムゾルの固形分換算の添加量が少なすぎると、圧粉コア中において強磁性金属粉末間の絶縁性が不十分となり、酸化チタン、酸化ジルコニウムゾルの固形分換算の添加量が多すぎると、圧粉コア中においてTiO,、ZrO,等の非磁性分が多くなって磁束密度が低くなってしまう。これらは、それぞれ単独で用いてもよいし、両者を組み合わせて使用してもよい。その場合の量比は任意であるが、添加量は両者の総計が上記範囲内であることが必要である。

【0017】これらのソルは通常市販されている〔日産 50 常約700~3300の範囲が好ましく、フェノール樹

化学工業(株)NZS-20A, NZS-30A, NZS-30A, NZS-30B等)が、pH値が低い場合にはpH7程度に調整することが好ましい。pH値が低いと、強磁性金属粉末が酸化することで非磁性の酸化物が増加し、磁束密度が低下したり保磁力の劣化を生じたりすることがある。また、これらゾルの溶媒には水系と非水系のものとがあり、後述する耐熱性樹脂と相溶する溶媒系のものが好ましいが、特に、エタノール、ブタノール、トルエン、キシレン等の非水系溶媒を用いたものが好ましく、市販のゾルが水系溶媒である場合には、必要により溶媒置換を行ってもよい。また安定剤として、塩素イオンやアンモニア等を含有していてもよい。これらは通常乳白色のコロイド状を呈している。

【0018】強磁性金属粉末としては、特に限定されるものではなく、例えば鉄、センダスト、ケイ化鉄、パーマロイ、窒化鉄、鉄アルミ合金等公知の磁性材料粉末から適宜選択して使用すればよく、中でも、現在のところ積層珪素鋼板を用いて製造されている比較的低周波領域向けのコアを代替する圧粉コアとするためには、飽和磁化の高い鉄粉末を用いることが好ましい。鉄粉末の製造方法は、アトマイズ法や電解法、電解鉄を機械的に粉砕する方法などのいずれであってもよい。

【0019】鉄粉末を用いる場合、その平均粒子径は、好ましくは $50\sim200\,\mu\mathrm{m}$ 、より好ましくは $75\sim100\,\mu\mathrm{m}$ の範囲が好ましい。平均粒子径が小さすぎると保磁力が大きくなってくる。また、大きすぎると渦電流損失が大きくなってくる。なお、前記範囲の粒子径をもつ鉄粉末は、ふるい等による分級によって得ればよい。また、他の強磁性金属粉末もこの粒子径に準じたものが好ましい。

【0020】本発明では上記ゾルに加えて、さらに耐熱 性樹脂を添加してもよい。耐熱性樹脂を添加することに、 より、ソル中の酸化チタン粒子、酸化ジルコニウム粒子 が強磁性金属粉末の表面に付着し易くなり、表面を均一 に覆うよう付着するのを補助する。また強度の向上にも 効果があるが、強磁性金属粉末の表面が均一に覆われす ぎると、強磁性金属粉末同士が滑り難くなり、加圧成型 しても所定の密度が得られず、逆に強度の低下を招くこ とがあるため、使用するゾルの粒子や、強磁性金属粉末 の種類、その粒子径等により適宜好適な樹脂を添加すれ ばよい。耐熱性樹脂としては、特に限定されるものでは ないが、例えばシリコーン樹脂、フェノール樹脂、エポ キシ樹脂、フェノキシ樹脂、ポリアミド樹脂、ポリイミ ド樹脂、ポリフェニレンサルファイド (PPS) 樹脂等 が挙げられる。熱分解温度は600℃以上のものが好ま しい。これらの耐熱性樹脂の添加量は、強磁性金属粉末 に対し、好ましくは 0. 1~10 vol%、より好ましく は0.1~1.0 vol%の範囲が好ましい。耐熱性樹脂 として、例えばシリコーン樹脂の重量平均分子量は、通

5

脂の数平均分子量は約230~330の範囲が好ましい。耐熱性樹脂が少なすぎるとコアの機械的強度の向上効果が得られない場合があり、耐熱性樹脂が多すぎると、コア中の非磁性分の比率が高くなってコアの磁束密度が低くなってしまう。

[0021] 耐熱性樹脂と強磁性金属粉末とを混合するときには、固体状または液状の耐熱性樹脂を溶液化して混合してもよく、液状の耐熱性樹脂を直接混合してもよい。液状の耐熱性樹脂の粘度は、25℃において好ましくは10~1000CP、より好ましくは1000~10900CPである。粘度が低すぎても高すぎても、強磁性金属粉末表面に均一な被膜を形成することが難しくなる。

【0022】次に本発明の圧粉コアの製造方法について説明する。

【0023】本発明では、上記強磁性金属粉末と酸化チタンゾルおよび/または酸化ジルコニウムゾルと必要により上記耐熱性樹脂とを混合する。強磁性金属粉末に鉄粉を用いる場合、混合する前に鉄粉に歪取り焼鈍のための加熱処理を施すことが好ましい。高温で加熱処理を施して鉄粉の保磁力を十分に低下させることが好ましい。鉄粉は、混合する前に酸化処理を施してもよい。この酸化処理により鉄粒子の表面付近に数十nm程度の薄い酸化膜を形成すれば、絶縁性向上が望める。この酸化処理は、空気等の酸化性雰囲気中で150~300℃で0.1~2時間程度加熱することにより行えばよい。この酸化処理を施した場合には、鉄粒子表面の濡れ性を改善するためにエチルセルロース等の分散剤等を用いてもよい。

【0024】そして、強磁性金属粉末と酸化チタンゾル 30 および/または酸化ジルコニウムゾルと必要により上記 耐熱性樹脂とを混合する際、ゾルは上記のゾル溶液として添加する。混合はライカイ機等を用い、好ましくは室 温程度で、10~60分前後混合する。得られた混合物を、好ましくは100~300℃程度で10~60分前後乾燥を行い圧粉コア用強磁性粉末を得る。

【0025】乾燥後、成形前に、好ましくは圧粉コア用強磁性粉末に潤滑剤を添加する。潤滑剤は、成形時の粒子間の潤滑性を高めたり、金型からの離型性を向上させたりするために用いられる。潤滑剤には、圧粉コアに通40常用いられている各種のものを選択でき、例えば、ステアリン酸、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸アルミニウム等の高級脂肪酸、その塩、あるいはワックス等の常温で固体の有機潤滑剤や、二硫化モリブデン等の無機潤滑剤などから適宜選択すればよい。潤滑剤の混合量は種類によっても異なるが、常温で固体の有機潤滑剤では鉄粉末に対し好ましくは0.1~1重量%とし、無機潤滑剤では圧粉コア用強磁性粉末に対し好ましくは0.1~0.5重量%とする。潤滑剤の混合量が少なすぎると添加による効果が不十分となってくる。また、混合量が多50

すぎると、コアの透磁率が低くなってくる他、コアの強 度が低くなってくる。

【0026】成形工程では、所望のコア形状に成形す る。本発明が適用されるコア形状は特に限定されず、い わゆるトロイダル型、EE型、EI型、ER型、EPC 型、ドラム型、ポット型、カップ型等の各種形状のコア の製造に本発明は適用できるが、本発明のコアは圧粉コ アであるため、複雑形状のコアとすることができ、例え ば図1に示されるような形状のコアとすることができ る。図示されるコアは、ハードディスクドライブ等に適 用されるプラシレスモータのステータコアである。この ステータコアは、スロット2に巻線が巻かれ、磁極3か らの漏洩磁束を利用する構成である。このため、トロイ ダルコア等の閉磁路として用いるコアに比べ、巻線によ る銅損が大きくなってしまう。しかし、本発明により製 造される圧粉コアはコア損失が小さいため、回路全体の 損失を低く抑えることができる。図示されるステータコ アは、スロット2の高さ方向の寸法を磁極3の高さ方向 の寸法よりも小さく構成してあるので、多数の磁束を利 用することができ、かつ小型化が可能である。このよう なステータコアの寸法は、適用対象に応じて適宜決定す ればよいが、通常、内径が3~20m程度、径方向に測 定したスロット長さが5~15㎜程度であり、スロット 数は7~40程度である。

【0027】圧粉条件は特に限定されず、鉄粉末の種類や粒子形状、寸法、目的とするコア形状やコア寸法、コア密度などに応じて適宜決定すればよいが、通常、最大圧力は6~20t/cm²程度、最大圧力に保持する時間は0.1秒間~1分間程度とする。

【0028】圧粉後、好ましくは加熱処理を施し、コアとしての磁気特性を向上させる。加熱処理は、粉末化や成形の際に鉄粒子に生じたストレスを解放するためのものであり、粒子を機械的に偏平化した場合には、それによるストレスも解放することができる。また、加熱処理により耐熱性樹脂が硬化し、圧粉体の密度が増大して機械的強度が向上する。

【0029】加熱処理の条件は、強磁性金属粉末の種類や、成形条件、偏平化条件などに応じて適宜決定すればよいが、処理温度は好ましくは400~700℃、より好ましくは550~650℃の範囲である。処理温度が低すぎると保磁力の復帰が不十分となりヒステリシス損失が大きくなって総損失が大きくなる。処理温度が高すぎると、絶縁被膜が熱的に破壊されて絶縁不十分となり、渦電流損失が大きくなる。処理時間、すなわち、上記温度範囲内を通過する時間あるいは上記温度範囲内の一定の温度に保持する時間は、好ましくは10分間~3時間の範囲である。処理時間が短すぎると焼鈍効果が不十分となりやすく、長すぎると絶縁破壊が生じやすくなる。

【0030】加熱処理は、強磁性金属粉末の酸化による

磁束密度の低下を防ぐために、窒素等の非酸化性雰囲気。 中で行なう。

【0031】加熱処理後、必要によりコアに樹脂等を含、 浸させてもよい。樹脂を含浸させることにより、さらに 強度が向上する。含浸に用いられる樹脂としては、フェ ノール樹脂、エポキシ樹脂、シリコーン樹脂、アクリル 樹脂等が挙げられ、中でもフェノール樹脂等が好まし い。これらの樹脂は、エタノール、アセトン、トルエ ン、ピロリドン等の溶媒に溶解して用いてもよい。

アをパット等の容器上に載置し、この容器内に樹脂と溶 媒との混合溶液〔例えばフェノール樹脂10%エタノー ル溶液〕を流し込み、コアが完全に隠れるようにする。 そのままの状態で1~30分程度保持した後、コアを取 り出し、周囲に付着した樹脂溶液をある程度排除し、加 熱処理を行う。加熱処理は、先ず、オーブン等を用い て、大気雰囲気下、80~120℃前後に昇温して1~ 2時間程度保持する。さらに、130~170℃前後に 昇温し、1.5~3時間程度保持し、その後100~6 0℃前後に降温して0.5~2時間程度保持する。

【0033】加熱処理後、または樹脂含浸後必要に応 じ、巻線との絶縁性を確保するための絶縁膜形成、巻 線、コア半体同士の組み付け、ケース装入などを行な う。

【0034】なお、圧粉コア中の強磁性粉末の粒度分布 は、原料粉末のものとほぼ同じである。

【0035】このような圧粉コアは、トランスやインダ クタ等の磁心、モーター用コア、その他の電磁部品に好 適に使用される。

[0036]

12

【実施例】以下、本発明の具体的実施例を示し、本発明 をさらに詳細に説明する。

<実施例1>焼鈍済みの市販のアトマイズ鉄粉末(ヘガ ネス社製、商品名ABC100.30)に、日産化学 (株) 製ZrO₂ゾル (NZS-30A): 平均粒径 6

0.5

TiO2ゾル

2 nm、TiO, ゾル(TA-15): 平均粒径5~5 0n mを先ずpH7に調整し、水溶媒からエタノール溶媒に置 換した分散物を添加したものを、それぞれ表1に示すよ うに秤量し、ライカイ機を用いて室温で30分間混合し た。次いで、大気雰囲気下200℃で30分間乾燥をお こない圧粉用強磁性粉末を得た。この圧粉用強磁性粉末 中に、潤滑剤として日東化成工業(株)製ステアリン酸 亜鉛を 0. 2 wt % 加え、 V ミキサーにて 1 5 分間混合 し、15トン/cm² で、外径:17.54mm、内径:1 【0032】コアに樹脂を含浸させる方法としては、コ 10 0.195㎜、高さ約6㎜のトロイダル形状に成型し た。また、比較例として、前記ゾルに変えて第1希元素 化学工業(株)製ZrO,粉末(HSY-3.0B): 平均粒径 0. 5 3 μm 、東邦チタニウム(株)製TiO ,粉末(気流粉砕品):平均粒径 1 μπ をそれぞれ用 い、各コアサンブルを得た。得られた各コアサンブル を、窒素雰囲気中、600℃で1時間加熱処理を行っ た。

> 【0037】また、各コアサンプルについて、1000 e の磁界を印加したときの磁束密度 {B(100)} 、保磁 20 力(Hc)、それぞれ1000mTにおけるヒステリシス 損失(Ph)、渦電流損失(Pe)およびコア損失(P c) を求めた。なお、損失は、45 OHzおよび1000 Hzで測定した。磁束密度および保磁力は横河電機(株) 直流BHトレーサー3257型、コア損失は岩崎通信機 (株) BHアナライザーSY-8232を用いて測定し た。これらの結果を表1に示す。

> 【0038】また、外径17.54mm、内径10.19 5㎜、高さ6㎜のトロイダル状のサンブルを上記と同様 にして作製し、成形体(熱処理前)の強度を求めた。強 30 度は、青木エンジニアリング製の机上デジタル荷重試験 機を用いてサンブルの圧環強度試験を行い評価した。そ の結果、本発明のサンブルはいずれも圧環強度16MPa 以上と良好な値を示した。

> > 24

176

[0039]

【表 1 】

14. 58

531

365

183

7.549

	絶録材	添加量	樹脂	樹脂量	Нс	B (100)	コ	アロス		密度	μ 1 1	μ I 100
No.	40 00. [1	(vol%)			(0e)	(kG)	Pcv	Phv	Pev			
1(比較)	Zr02粉末*	0. 25		_	2. 84	16. 40	3856	1539	1419	7. 606	129	7
2(比较)	Zr02粉末*		_	_	2.83	16. 10	3274	1360	1342	7. 603	137	8
3(比較)	Zr02粉末*	1. 0	_	_	2.81	15. 70	2729	1009	1348	7. 597	151	8
4	ZrO2ゾル	0. 25		_	2. 63	15. 35	1026	402	611	7. 573	186	14,
5	Zr02ゾル	0. 5	_	_	2. 38	13. 63	539	358	179	7. 444	119	25
5	ZrO2ゾル	1.0	_	_	2. 58	14. 08	590	375	212	7. 531	169	23
7(比較)	Ti02粉末+		_	_	2. 83	16. 33	4084	1749	1136	7. 609	79	7
8(比较)	Ti02粉末*		_	_	2.86	16. 15	4238	1842	1114	7. 803	77	6
9(比較)	T102粉末*		_	_	2. 79	15. 83	4008	1703	1132	7. 587	80	7
10(比较)	Ti02粉末*			-	2. 63	13.63	2245	754	1317	7. 440	100	9
11	TiO2ゾル	0. 25	_	_	2. 61	15. 30	588	360	224	7. 572	191	21
• •	11027											

1

表

* は範囲外を表す

【0040】上記表1に示される結果から、本発明の効 したコアサンブルはジルコニウム粉末、チタニウム粉末 果が明らかである。すなわち、本発明範囲のゾルを使用 50 を使用したコアサンブルよりもコアロスが格段に低下し

2.58

10

ている。

【0041】〈実施例2〉実施例1において、耐熱性樹 脂として、信越化学(株)製シリコン樹脂(KR15 3) [重量平均分子量2600、熱分解温度600℃付 近、減量分約30%〕、昭和高分子(株)製フェノール 樹脂(ELS572) [数平均分子量250、熱分解温

度600℃付近、減量分約30%〕を用意し、絶縁材お よび耐熱性樹脂を表2に示すように秤量し、実施例1と 同様にしてコアサンブルを得、実施例1と同様にして評 価した。結果を表2に示す。

[0042]

【表2】

=	2
X.	

	絶縁材	添加量	樹脂	台設量 (vol%)	Hc	B (100) (kg)	=	コアロス			μ 1 7	д I 100
No.	4 m 3 m, 1 k	(vol%)			(be)		Pcv	Phv	Pev			
21	ZrO2ゾル	0. 25	_	_	2. 83	15.35	1026	402	611	7. 573	186	14
	ZrO2ゾル	0. 25	シリコーン	1.2(0.2)	2.50	15. 33	613	360	250	7. 559	190	19
23	ZrO2ゾル	0. 25	シリコーン	2.4(0.4)	2.50	15.23	636	369	263	7. 528	189	19
24	2r02ゾル	0. 5		_	2.38	13.63	539	356	179	7.444	119	25
	2r02ゾル	0. 5	シリコーン	1.2(0.2)	2.54	14. 53	609	370	235	7. 524	134	19
	ZrO2ゾル	0. 5	シリコーン	2.4(0.4)	2.50	14. 80	696	373	318	7. 506	137	15
27	ZrO2ゾル	1.0	_	-	2.58	14. 08	590	375	212	7. 531	169	23
28	ZrO2ゾル	1. 0	シリコーン	1.2(0.2)	2.50	13. 13	482	368	110	7. 455	114	33
30	ZrO2ゾル	1.0	フェノール	1.2(0.2)	2. 54	13. 15	470	370	100	7. 455	110 .	40

樹脂量のかっこ内の数字は(vt%)を表す。

【0043】〈実施例3〉表3に示すように、比較例と してSiO,ソルを添加したものを用意し、実施例1と 同様にしてコアサンブルを作製して評価した。結果を表 3に示す。

[0044]

【表3】

蹇	3

No:	轮级材	添加量	樹脂	樹脂量	コアロス			
		(vol%)		(vol%)	Pav	Phv	Pev	
31	ZrO2ゾル	0. 5	シリコーン	1.2(0.2)	609	370	235	
32	TiO2ゾル	0.5	シリコーン	1.2(0.2)	800	379	214	
33(比較)	SiO2ゾル*	0.5	シリコーン	1.2(0.2)	744	367	376	

* は範囲外を表す、樹脂量のかっこ内の数字は (wt%) を表す。

ルはSiO,ソルを用いたものと比較して、コアロスが 低い値を示し、さらに低損失化されていることがわか る。

【0046】〈実施例4〉実施例1において、焼鈍済み の市販の鉄粉末をアトマイズ粉(ABC100. 30) から電解鉄粉(古河機械金属社製)に代えて、実施例1 と同様にしてZrO,ソル(添加量0.5vol%)と、T i O, ゾル(添加量 0. 5 vol%) のコアサンプルを得、 以下のようにして樹脂を含浸させた。

エタノール溶液を用い、上記コアサンブルをパット上に ならべて、前記フェノール樹脂溶液をコアサンブルが完 全に隠れるまで注ぎ込んだ。そのまま3分間放置し、そ の後コアサンブルを取り出して網状の台に置いて余分な 樹脂溶液を除去した。次いで、オーブン内に移し、大気 雰囲気下100℃に昇温して1.5時間保持した後、さ らに150℃まで温度を上げて2時間保持した。次い で、温度を80℃にまで下げて1時間保持し、樹脂を含 浸させたコアサンブルを得た。

【0048】得られたコアサンブルについて、樹脂を含 50

【0045】表3から明らかなように、本発明のサンプ 30 浸する前のサンプル(熱処理後)とともに、実施例1と 同様にして圧環強度について評価したところ、以下に示 すような結果を得た。

[0049]

ZrO, ゾル: 熱処理後16.17 (MPa) ; 含浸後8

4.03 (MPa)

TiO, ゾル: 熱処理後30.51(MPa) ; 含浸後8 6. 84 (MPa)

【0050】上記結果から明らかなように、圧環強度は 樹脂含浸前のサンブルと比較して、2.8~5倍程度向 【0047】フェノール樹脂(ELS-572)10% 40 上していた。また、コアロス等他の特性は実施例1とほ ぼ同様の結果を得た。

[0051]

【発明の効果】以上のように本発明によれば、高磁束密 度、低保磁力、低損失であって、機械的強度の高い圧粉 コア、そのための強磁性粉末、およびその製造方法が実 現可能となった。

【図面の簡単な説明】

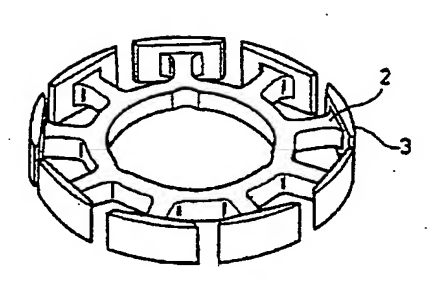
【図1】モータのステータコアの一例を示す斜視図であ る。

【符号の説明】

2 スロット

3 磁極

【図1】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号 F I

技術表示箇所

3/26

3/26

H

(72)発明者 岡田 和弘

東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティ

ーディーケイ株式会社内

(72)発明者 茂呂 英治

東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティ

ーディーケイ株式会社内

(72)発明者 山口 紀繁

東京都中央区日本橋一丁目13番1号 ティ

ーディーケイ株式会社内